CLIPPEDIMAGE= JP411040893A

PAT-NO: JP411040893A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 11040893 A

TITLE: SEMICONDUCTOR LIGHT EMITTING ELEMENT AND ITS MANUFACTURE

PUBN-DATE: February 12, 1999

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

OBA, YASUO

YOSHIDA, HIROAKI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

TOSHIBA CORP

N/A

APPL-NO: JP09192625 APPL-DATE: July 17, 1997

INT-CL_(IPC): H01S003/18; H01L033/00

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To form, at low strain, an AlGaN layer having a high-quality Al composition on a substrate, which is not lattice-matched and to enhance the element characteristic of a short wavelength light emitting element.

SOLUTION: In a semiconductor light emitting element, a <u>GaN</u>-based compound semiconductor layer is laminated on a single crystal substrate. The semiconductor light emitting element has a layer structure, wherein an AlN buffer layer 103 and a <u>GaN</u> lattice strain relaxation layer 105 whose lattice constant is larger than that of AlN are laminated sequentially on a single crystal SiC substrate 101 and an n-type AlGaN contact layer 107 whose lattice constant is larger than that of AlN and whose lattice constant is smaller than that of <u>GaN</u> is laminated on the <u>GaN</u> lattice strain relaxation layer 105. In addition, the film thickness of the <u>GaN</u> lattice-strain relaxation layer 105 is set between 0.01 μm and 0.5 μm.

C PYRIGHT: (C)1999,JP

gain-qui de d

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-40893

(43)公開日 平成11年(1999)2月12日

(51) Int.CL⁶

識別配号

FΙ

H01S 3/18 H01L 33/00 H01S 3/18 H01L 33/00

С

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 7 頁)

(01)	具条通讯
(21)	出眼迷骨

特願平9-192625

(22)出顧日

平成9年(1997)7月17日

(71)出願人 000003078

株式会社東芝

神奈川県川崎市幸区堀川町72番地

(72)発明者 大場 康夫

神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株

式会社東芝研究開発センター内

(72)発明者 吉田 博昭

神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株

式会社東芝研究開発センター内

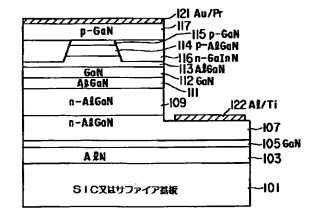
(74)代理人 弁理士 鈴江 武彦 (外6名)

(54) 【発明の名称】 半導体発光素子及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 格子整合しない基板上にも高品質な高A1組成のA1GaN層を低歪みで形成することができ、短波長発光素子の素子特性の向上をはかる。

【解決手段】 単結晶基板上にGaN系化合物半導体層を積層してなる半導体発光素子において、単結晶SiC基板101上に、A1Nバッファ層103と、A1Nよりも格子定数の大きいGaN格子歪み緩和層105上にA1Nよりも格子定数が大きくGaNよりも格子定数が小さいn型A1GaNコンタクト層107を積層した層構造を有し、かつGaN格子歪み緩和層105膜厚を0.01μmから0.5μmの間に設定した。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】単結晶基板上にGaN系化合物半導体層を 積層してなる半導体発光素子において、

前記単結晶基板上に、A1N, A1GaN, 又はSiC からなりバッファ層として機能する第1の半導体層と、この第1の半導体層よりも格子定数の大きいGaN, GaInN, 又はA1GaNからなり格子歪み緩和層として機能する第2の半導体層とを順に積層し、第2の半導体層上に第1の半導体層よりも格子定数が大きく第2の半導体層よりも格子定数が小さいA1GaN又はA1G 10 aInNからなり素子形成層として機能する第3の半導体層を積層した層構造を有し、かつ第2の半導体層の膜厚を0.01μmから0.5μmの間に設定してなることを特徴とする半導体発光素子。

【請求項2】第2の半導体層はGaNからなり、その膜厚が0.05~0.15μmであることを特徴とする請求項1記載の半導体発光素子。

【請求項3】第2の半導体層の膜厚は、第1及び第3の 半導体層のいずれよりも薄いことを特徴とする請求項1 記載の半導体発光素子。

【請求項4】第2の半導体層はA1GaNからなり、第3の半導体層の格子定数よりも0.05~0.15%大きな格子定数の組成であって、その膜厚が0.1~0.5μmであることを特徴とする請求項1記載の半導体発光素子。

【請求項5】前記単結晶基板は、サファイア又はSiC であることを特徴とする請求項1記載の半導体発光素 子。

【請求項6】単結晶基板上にGaN系化合物半導体層を 積層してなる半導体発光素子の製造方法において、単結 30 晶基板上に、A1N、A1GaN、又はSiCからなり バッファ層として機能する第1の半導体層を形成する工程と、第1の半導体層上に、該層よりも格子定数の大き いGaN、GaInN、又はA1GaNからなり格子歪 み緩和層として機能する第2の半導体層を0.01μm ~0.5μmの厚さに形成する工程と、第2の半導体層 上に、第1の半導体層よりも格子定数が大きく第2の半 導体層よりも格子定数が小さいA1GaN又はA1Ga InNからなり素子形成層として機能する第3の半導体 層を形成する工程とを含むことを特徴とする半導体発光 40 素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、化合物半導体材料を用いた半導体発光素子に係わり、特にGaN系化合物 半導体材料を用いた短波長半導体発光素子及びその製造 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】窒素を含むIII-V族化合物半導体の一つであるGaNは、バンドギャップが3.4eVと大き

2

く、また直接遷移型であり、短波長発光素子用材料として期待されている。しかし、格子整合する良質な基板がないため、便宜上、サファイア基板上に成長することが多く、この場合、サファイアとGaNは格子不整合が15%程度と大きいために島状に成長しやすい。さらに、良質なGaN層を成長するために膜厚を厚くすると、サファイア基板とGaN間の熱膨張差により冷却時に転位が増大したりひび割れが生するために、高品質の膜を成長するのは困難であった。

【0003】格子不整合の影響を緩和するために、サファイア基板上に極薄膜のアモルファス状又は多結晶のA1N又はGaNを低温成長によりバッファ層として形成した後、その上にGaN層を形成する方法が用いられている。この方法では、アモルファス状又は多結晶の層が熱歪を緩和し、バッファ層内部に含まれている微結晶が1000℃の高温時に方位の揃った種結晶となり結晶品質が向上すると考えられている。

【0004】しかし、この方法を用いた場合にも格子不整合による高密度の貫通転移が存在し、残留歪みのために、例えば半導体レーザのクラッド層に必要な15%以上のA1組成のA1GaN層やA1GaInN層等を0.5μm以上の厚さに成長する場合にはひび割れの発生を避けられなかった。A1GaN層やA1GaInN層の厚さが0.2μm以下の場合には明確なひび割れは認められないが、原子間力表面顕微鏡などで観測される微細なひびが存在し、基板が絶縁物であり層と平行方向に電流を流す場合の抵抗となったり、寿命特性を劣化させる。

【0005】特に基板として、GaNと格子定数が近い SiCを用いた場合には、ヘテロ界面での歪みが小さい ために転位の運動が遅くかえって残留歪みが大きい。ま た、SiC基板はサファイア基板に比べて劈開しやすい ために、基板そのものにひび割れが生じやすい。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】このように従来、サファイアやSiC等の単結晶基板上にGaN系化合物半導体を成長して短波長の半導体発光素子を作成しても、基板と半導体結晶層との格子不整合のために、半導体結晶に歪みが残り、高品質な結晶を成長することは困難であった。特に、Al組成の高いAlGaNやAlGaInN層を低歪みで形成することは困難であり、これが短波長半導体発光素子の特性を劣化させる要因となっていた。

【0007】本発明は、上記の事情を考慮して成されたもので、その目的とするところは、格子整合しない基板上にも高品質な高A1組成のA1GaN層やA1GaInN層を低歪みで形成することができ、素子特性の向上をはかり得る半導体発光素子及びその製造方法を提供することにある。

50 [0008]

3

【課題を解決するための手段】

(構成)上記課題を解決するために本発明は、次のよう な構成を採用している。即ち本発明は、単結晶基板上に GaN系化合物半導体層を積層してなる半導体発光素子 において、前記単結晶基板上に、AIN,AIGaN, 又はSiCからなりバッファ層として機能する第1の半 導体層と、この第1の半導体層よりも格子定数の大きい GaN, GaInN, 又はA1GaNからなり格子歪み 緩和層として機能する第2の半導体層とを順に積層し、 第2の半導体層上に第1の半導体層よりも格子定数が大 10 きく第2の半導体層よりも格子定数が小さいAIGaN 又はAlGaInNからなり素子形成層として機能する 第3の半導体層を積層した層構造を有じ、かつ第2の半 導体層の膜厚を 0.01μ mから 0.5μ mの間に設定 してなることを特徴とする。

【0009】ここで、本発明の望ましい実施態様として は次のものがあげられる。

- (1) 第2の半導体層の膜厚は、第1及び第3の半導体層 のいずれよりも薄いこと。
- (2) 第2の半導体層はGaNからなり、その膜厚がO. $05~0.15 \mu m$ であること。

【0010】(3) 第2の半導体層はAlGaNからな り、第3の半導体層の格子定数よりも0.05~0.1 5%大きな格子定数の組成であって、その膜厚が0.1 \sim 0.5 μ mであること。

(4) 単結晶基板は、サファイア又はSiCであること。 (5) 第3の半導体層は、該層のA1組成が10%から3 0%の間にあり、その膜厚がO. 2μm以上であるこ

【0011】また本発明は、単結晶基板上にGaN系化 30 合物半導体層を積層してなる半導体発光素子の製造方法 において、単結晶基板上に、AIN, AIGaN, 又は SiCからなりバッファ層として機能する第1の半導体 層を形成する工程と、第1の半導体層上に、第1の半導 体層よりも格子定数の大きいGaN, GaInN, 又は A1GaNからなり格子歪み緩和層として機能する第2 の半導体層を0.01μm~0.5μmの厚さに形成す る工程と、第2の半導体層上に、第1の半導体層よりも 格子定数が大きく第2の半導体層よりも格子定数が小さ いAIGaNからなり素子形成層として機能する第3の 40 半導体層を形成する工程とを含むことを特徴とする。

【0012】(作用)ひび割れの発生する原因は、基板 上にバッファ層として成長するAINやGaN等と素子 構造を形成するためのAIGaNとの格子定数差にあ る。従来使用されてきたGaAlAs系材料やInGa A1P系の材料では、500℃程度の成長温度より低温 でも転位が十分に移動するために、Si等の異種基板に 成長した場合にもこのような問題は顕著ではなかった。 しかし、AIGaNではAI組成が10%以上では10 00℃を越える温度でも転位の移動が遅く、格子定数差 50 の膜厚が必要であり、より望ましくは0.05~0.1

4

による歪みの除去が不十分と考えられる。

【0013】本発明者らはAIGaN系材料を異種基板 上へ成長した場合の残留歪みと表面平坦性の関係につい て調べた。一般的に、性質が大きく異なる基板に成長し た場合には成長初期では島状の成長が生じ、表面はでこ ぼこしているが次第に平坦化する傾向にある。バッファ 層としては平坦化しやすい必要がある。その結果、平坦 な表面が得られたのはGaNとAINでありAIGaN ではA1組成が5%を越えると平坦な表面は得られなか った。

【0014】平坦な表面を得るための基板温度はGaN では800℃から1100℃であり、A1GaNでもほ **ぼ同様であった。A1Nではより高い1150℃から1** 400℃が必要であった。また、十分に平坦な膜を得る には少なくとも 0.1μ m必要であり、 0.2μ m以上 が望ましいことが判った。しかし、3μm以上では残留 歪みの蓄積によりひび割れが発生した。

【0015】次に、ほぼ平坦なA1N層上にGaN, A 1GaNを成長して歪み緩和について調べた。A1Ga Nでは、A1組成が10%を越える時には歪みの緩和は 20 遅くひび割れが発生した。A1Nでは、1300℃から 1400℃では緩やかではあるが歪み緩和が認められ厚 膜成長が可能であった。GaNでは、ひび割れの発生は 殆ど認められなかったが、薄膜ではかなり歪みは残留し ていると考えられる。即ち、GaN層の面内の格子定数 がAINとGaNの中間の値をとると予想される。従っ て、A1N層上に適切な厚さの歪み緩和しやすいGa N. GaInN、又はA1組成が5%以下のA1Ga N, AlGaInN層を積層することによって、AIN からGaNまでの任意の格子定数を有する混晶に格子整 合できる。

【0016】つまり、単結晶基板上にA1GaNよりも 格子定数の小さいAIN等のバッファ層を形成し、その 上に、A1GaNよりも格子定数が大きいGaN等の格 子歪み緩和層を形成し、その膜厚を最適に制御すること により、GaN上に素子形成のためのAlGaNを大き な格子ずれなく成長することが可能となる。

【0017】サファイア基板c面上にA1Nを成長し、 更にGaNを成長すると、GaNには面内に圧縮歪みを 生じ、成長に従い緩和する。この残留歪みと成長膜厚と の関係は、図6に示すようになる。ここで、A1Nの膜 厚はO. 5μm、GaNの成長温度は1100℃とし た。

【0018】図6から判るように、GaNの膜厚が0. 05μmより薄い場合、島状成長のための表面の平坦性 が悪い。圧縮歪みは、膜厚O.05~0.15 µmの範 囲で急峻に低下し、膜厚0.15~0.5 mの間で緩 やかに緩和し、それ以上では一定となる。従って、Ga N中の残留歪みを制御するには、0.05~0.5µm 5

5μmの範囲である。その理由は、0.05μm以下に なると、不安定な膜厚となり、表面が凹凸となってしま い、素子特性が悪くなるからである。また、0.15μ mを越えると、GaAlNとの格子整合に必要な残留歪 が好ましい範囲外になるからである。

【0019】また、図6に示す関係はA1GaNの場合 も同様である。残留歪みと膜厚の関係は、歪みが0.0 5~0.15%の範囲では傾きが緩やかになっており、 この範囲では制御しやすい。また、残留歪みが小さいた めに結晶品質的にも有利である。従って、格子歪み緩和 10 のストライプ状の凸部を反応性イオンエッチングにて形 層の組成はAlGaN等の素子形成層の格子定数よりも 0.05~0.15%大きな格子定数の組成であるのが 望ましく、その膜厚は0.1~0.5 μmが望ましい。 その理由は、AlGaNでは、組成により歪緩和速度が 異なるため、制御が困難となるが、残留歪がほぼ一定と なる0.1~0.5 µmの範囲であれば、この困難が避 けられるからである。

【0020】本発明では、サファイアやSiC等の単結 晶基板上にA1N,A1GaN,又はSiCからなるバ ッファ層、格子歪み緩和用のGaN, GaInN, Al GaNを積層し、この上にGaNとAl Nの中間の値の 格子定数を有するAlGaN又はAlGaInNを積層 した構造を有する素子において、格子歪み緩和層の膜厚 をAlGaN又はAlGaInNの格子定数に応じて 0.01μmから0.5μmの間に設定している。

【0021】従って、成長中に格子歪み緩和層中で生じ る緩和効果により表面付近の面内の格子定数をGaNと A1Nの中間の値に設定可能であり、A1GaN又はA 1GaInNの歪みを制御可能である。この効果は、高 拘らずひび割れ発生のためにこれまで使用不可能であっ たSiCを基板とした場合に特に有効である。

[0022]

【発明の実施の形態】以下、本発明の詳細を図示の実施 形態によって説明する。

(第1の実施形態)図1は、本発明の第1の実施形態に 係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図であ る。

【0023】SiC基板101のSi面上に、厚さ5μ mのノンドープA 1 N単結晶バッファ層103、厚さ 0. 2μmのGaN格子歪み緩和層105、厚さ1μm のn型Alo.2 Gao.8 Nコンタクト層107 (Si, Se又はSドープ: 2×10^{18} ~ 3×10^{19} c m⁻³)、 厚さ0.5 mmのn型Alo.2 Gao.8 Nクラッド層1 09 (Si, SeXはSドープ: 5×10¹⁷~3×10 18 c m-3)、厚さ0. 1 μ m の A l o. 1 G a o. 9 N第1 光ガイド層111、厚さ5nmのGaN活性層112、 厚さ0. 1 μmのA lo.1 Gao.9 N第2光ガイド層1 13、厚さ0. 5μmのp型Alo.2 Gao.8 Nクラッ ド層114 (Mgドーブ: 5×10¹⁸~1×10²⁰cm 50 い。さらに、格子歪み緩和層105としてはGaNの代

-3) 、厚さ 0. 07 μ m の p 型 G a N 中間 コンタクト層 115 (MgF-7: 5×10¹⁸~1×10²⁰ c m-3)、が順次積層されている。

【0024】ここで、p型GaN中間コンタクト層11 5は、再成長時に表面を保護する役割を果たしており、 p型クラッド114層との界面は必要に応じて組成変化 を緩やかにして通電抵抗の低減をはかっている。

【0025】中間コンタクト層115, p型クラッド層 114, 第2光ガイド層113に対し、幅が2~5µm 成し、その周囲にn型Gao.9 Ino.1 N(Siドー プ:5×1018cm-3、厚さ0.5μm)からなる電流 阻止層116が選択成長により埋込み形成されている。 そして、中間コンタクト層115及び電流阻止層116 上には、p型GaNコンタクト層117 (Mgドープ: 9×10¹⁹ c m⁻³、厚さ0.5μm)が形成されてい る。

【0026】また、p型コンタクト層117上には、p 個電極121としてAu/P rが被着されている。 さら に、p型コンタクト層117からn型クラッド層109 までを一部エッチングして露出させたn型コンタクト層 107上に、n側電極122としてA1/Tiが被着さ れている。

【0027】このように本実施形態によれば、格子定数 の小さなA1Nバッファ層103上に格子定数の大きな GaN格子歪み緩和層105を形成することにより、G aN格子歪み緩和層105の表面における格子定数を、 その上に形成するAlGaNに近付けることができ、n 型AIGaNコンタクト層107を高品質に形成するこ 品質のGaN,AlGaN結晶層成長が期待できるにも 30 とができ、それに続く各層も高品質に形成することがで きる。また本実施形態では、GaN格子歪み緩和層10 5の膜厚をO.2µmとしているので、前記図6に示す ように、GaN中の残留歪みを制御し易くなる。従っ て、半導体素子として機能する各層におけるひび割れの 発生が抑制されると共に、低欠陥化をはかることがで き、素子特性の向上をはかることが可能となる。

> 【0028】なお、各層の厚さは適宜変更可能である。 例えば、バッファ層103の厚さは0.1~10.0 µ m、格子歪み緩和層105の厚さは0.05~0.5 μ m、コンタクト層107の厚さは0.5~3.0 μm、 クラッド層109, 114の厚さは0.3~0.7μ m、光ガイド層111,113の厚さは0.05~0. 2μm、活性層112の厚さは1~10nm、中間コン タクト層115の厚さは0.05~0.1µmに設定す ればよい。

【0029】また、本実施形態では単結晶基板101と してSiCを用いたが、この代わりにサファイア基板を 用いることもできる。また、バッファ層103としては A1Nの代わりに、A1GaNやSiCを用いても良

わりに、AIGaNやGaInNを用いても良い。但し格子定数の関係で、バッファ層103が小、格子歪み緩和層105が大、コンタクト層107が中の関係を満たす必要があり、例えばバッファ層にAIGaNを用いる場合は、コンタクト層107のAIGaNよりもAI組成を多くする必要がある。格子歪み緩和層105にAIGaNを用いる場合は、コンタクト層107のAIGaNよりもAI組成を少なくする必要がある。

【0030】また、光導波層111、113としてはA 1GaNの代わりにGaNを用いることも可能であり、 さらに活性層112としてはGaNの代わりにA1Ga N又はGaInNを用いることも可能である。また、p 側電極121としてAu/Prの代わりに、Pd/Pt /Au又はNiを用いることができ、さらにn側電極1 22としてA1/Tiの代わりに、Ti/Pt/Au又 はA1を用いることができる。

【0031】(第2の実施形態)図2は、本発明の第2の実施形態に係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図である。なお、図2中の201~222は図1中の101~122に相当している。

【0032】本実施形態は、バッファ層203としてSiC又はA1組成が80%以上のA1GaNを用いたものであり、それ以外の構成は図1と同様である。この場合、バッファ層203の格子定数は、GaN緩和層205及びA1GaNコンタクト層207(A1組成20%)よりも小さくなり、第1の実施形態と同様に、格子定数の小さなバッファ層203上に格子定数の大きな緩和層205を形成し、緩和層205の表面の格子定数をコンタクト層207のそれに近付けることができる。従って、先の第1の実施形態と同様の効果が得られる。

【0033】また、本実施形態においても第1の実施形態で説明した各種の変形が可能である。

(第3の実施形態)図3は、本発明の第3の実施形態に 係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図であ る。なお、図3中の301~322は図1中の101~ 122に相当している。

【0034】本実施形態は、基板側の電極をn型AIN層(又はA1組成が80%以上のA1GaN層)上に形成した例である。即ち、A1Nバッファ層303上にn型A1Nコンタクト層304が形成され、その上にn型GaN格子歪み緩和層305が形成され、その上にn型A1GaNクラッド層309が形成されている。これ以外の構成は図1と同様である。

【0035】ここで、A1Nバッファ層303及びn型A1Nコンタクト層304の格子定数は小であり、GaN格子歪み緩和層305の格子定数は大であり、n型A1GaNクラッド層309の格子定数は中であり、第1の実施形態と同様の関係が成り立つ。コンタクト層304をA1GaNとした場合もそのA1組成を80%以上と高くすることにより、上記の関係が成り立つ。従っ

8

て、GaN格子歪み緩和層305の表面における格子定数をA1GaNクラッド層109に近付けることができ、クラッド層109及びそれに続く各層の結晶品質の向上をはかることができる。

【0036】また、本実施形態においても第1の実施形態で説明した各種の変形が可能である。

(第4の実施形態)図4は、本発明の第4の実施形態に係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図である。なお、図4中の401~422は図1中の101~122に相当している。

【0037】本実施形態は、基板側のコンタクト層を省略し、基板側の電極を格子歪み緩和層に形成した例である。即ち、A1Nバッファ層403上にn型GaN格子歪み緩和層405が形成され、その上にn型A1GaNクラッド層409が形成されており、さらにn型格子歪み緩和層405上にn側電極422が形成されており、それ以外の構成は図1と同様である。

【0038】これは、第1の実施形態におけるコンタクト層を省略した構成であり、バッファ層403,格子歪 20 み緩和層405,クラッド層409の間に前記した小、大、中の格子定数の関係があり、従って第1の実施形態と同様の効果が得られる。

【0039】また、本実施形態においても第1の実施形態で説明した各種の変形が可能である。

(第5の実施形態)図5は、本発明の第5の実施形態に係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図である。なお、図5中の501~522は図1中の101~122に相当している。

【0040】本実施形態は、導電性の基板を用いて基板 30 裏面に電極を設け、p型GaN側を放熱器に載置可能と したものである。即ち、SiC基板501及びSiCバ ッファ層503は不純物ドープによりn型に形成されて おり、n型SiC基板501の裏面にn側電極522が 形成されている。これ以外の基本的な構成は図1と同様 である。

【0041】このような構成であっても、先の第1の実施形態と同様の効果が得られるのは勿論のことである。また、本実施形態においても第1の実施形態で説明した各種の変形が可能である。

) 【0042】(第6の実施形態)第1~第5の実施形態 における製造方法について説明しておく。使用する成長 装置は減圧MOCVD装置である。まず、SiC基板又 はサファイア基板をヒータを兼ねたサセプタ上に載置する。ガス導入管から高純度水素を毎分201導入し、反 応管内の大気を置換する。次いで、ガス排気口をロータ リーボンプに接続し、反応管内を減圧し、内部の圧力を 10~40 torr の範囲に設定する。

【0043】サファイア基板上にAIN単結晶層を成長 する場合には、基板を水素中で加熱し、表面を清浄化す 50 る。次いで、1050~1300℃の基板温度でH2 ガ スの一部をNH3 ガスに切り替えると共に、有機金属A 1 化合物、例えばA1 (CH3)3 或いはA1 (C2 H5)3 を導入して結晶方位の揃った第1のA1N層を5 nmから500nmm成長する。次いで、基板温度を1350~1450℃に昇温しA1N層を0.1μmから5μm成長し表面を平坦化する。場合によっては、成長を中断しアニールを行い残留歪みを緩和させる。

9

【0044】ここで、第1のA1N層の結晶方位を揃えるためにはV族原料と III族原料の供給比の制御が重要であり、穴のない高品質膜の成長には0.7~5.0の 10 範囲が必要であり十分な品買を再現性良く得るには0.7~5.0の範囲に制御することが望ましい。SiC基板上に成長する場合には第1のA1N層は必ずしも必要ではないが、より均一な成長が得られる。

【0045】基板上にSiC層を成長する場合には、C原料としてプロバンガスを毎分10cc程度、Si原料としてSiH4ガスを毎分3cc程度導入してn型SiCバッファ層を形成する。次いで、基板温度を再び1100℃から1200℃に低下させた後、GaN歪み緩和層、ダブルへテロ構造部を成長する。

【0046】III 族原料としては、有機金属Ga化合物 として例えばGa (CH3)3 或いはGa (C2 H5) 3 、有機金属In化合物として例えばIn(CH3)3 或いは In (C2 H5)3 を使用する。ドーピング用原 料としては、n型用にSi水素化物として例えばSiH 4 或いは有機金属Si化合物として例えばSi(CH 3)4、p型用に有機金属Mg化合物として例えばCp 2 Mg又はm-Cp2 Mgを使用する。p型ドーパント の活性化率を上げるためには、降温中での結晶中への水 素の混入とN原子の脱離を抑制することが重要である。 【0047】本発明者らの研究によれば、降温中での水 素供給停止と共にアンモニア分圧を0.2~1.0 Tor r に設定することにより良好な結果が得られることが判 明している。なお、本発明は上述した各実施形態に限定 されるものではなく、その要旨を逸脱しない範囲で、種 々変形して実施することができる。

[0048]

【発明の効果】以上詳述したように本発明によれば、サファイアやSiC等の単結晶基板上に格子定数の小さな

Aln, Algan又はSiCからなるバッファ層を形成し、この上に格子定数の大きなGan, GaInn又はAlGanからなる格子歪み緩和層を積層し、この上に中間の格子定数を有するAlGan又はAlGaInnからなる素子形成層を積層した構造を有し、格子歪み緩和層の膜厚をバッファ層と素子形成層の格子定数に応じて0.01μmから0.5μmの間に設定することにより、格子整合しない基板上にも高品質な高Al組成のAlGan層やAlGaInn層を低歪みで形成することができ、素子特性の向上をはかることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】第1の実施形態に係わる青色レーザダイオード を示す素子構造断面図。

【図2】第2の実施形態に係わる青色レーザダイオード を示す素子構造断面図。

【図3】第3の実施形態に係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図。

【図4】第41の実施形態に係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図。

20 【図5】第5の実施形態に係わる青色レーザダイオードを示す素子構造断面図。

【図6】AIN上に形成したGaNの残留歪みと成長膜厚との関係を示す図。

【符号の説明】

- 101…SiC基板(単結晶基板)
- 103…A1N単結晶バッファ層
- 105…GaN格子歪み緩和層
- 107…n型A1GaNコンタクト層
- 109…n型A1GaNクラッド層
- 0 111…AlGaN第1光ガイド層
 - 112…GaN活性層
 - 113…AlGaN第2光ガイド層
 - 114…p型AlGaNクラッド層
 - 115…p型GaN中間コンタクト層
 - 116…n型GaInN電流阻止層
 - 117…p型GaNコンタクト層
 - 121…p側電極
 - 122…n側電極

